(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-138502

(43)公開日 平成9年(1997)5月27日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
G03F 7/031			G03F 7/031	
C 0 7 D 491/147			C 0 7 D 491/147	
C 0 9 B 57/00			CO9B 57/00	В
C 0 9 K 3/00			C 0 9 K 3/00	T
			等一个 一个 一	請求項の数7 書面 (全 9 頁)

(21)出願番号	特願平8 -202710	(71)出願人	000153096		
			株式会社日本感光色素研究所		
(22)出顧日	平成8年(1996)6月26日		岡山県岡山市下石井1丁目2番3号		
		(72)発明者	皐月 真		
(31)優先権主張番号	特顧平7-195698		岡山県岡山市藤田錦566番139 株式会社日		
(32)優先日	平7 (1995) 6 月27日		本感光色素研究所内		
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	見手倉 裕文		
•			岡山県岡山市藤田錦566番139 株式会社日		
			本感光色素研究所内		
		(72)発明者	菅 貞治		
			岡山県岡山市藤田錦566番139 株式会社日		
		ļ	本感光色素研究所内		

(54) 【発明の名称】 ベンゾピラン環縮合化合物

(57) 【要約】

【課題】 広い波長域の可視光に対して光増感能を示す化合物を提供することを課題とする。

【解決手段】波長500nm以上の可視光に対して光増 感能を示すペンソビラン環縮合化合物と、そのペンソビ ラン環縮合化合物を含んでなる光増感剤と、光増感剤と してそのペンソビラン環縮合化合物を含んでなる光重合 用組成物により解決する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 波長500nm以上の可視光に対して光 増感能を有するペンソビラン環縮合化合物。

【請求項2】 化1に示す構造を有する請求項1に記載のペンソビラン環縮合化合物。

【化1】

ただし、化1において、R1及びR2はそれぞれ独立に 直鎖状又は分枝若しくは置換基を有するアルキル基を表 す。またR1とR2の一方又は両方がそれらの結合して いる窒素原子の結合するペンゼン環と結合して五員又は 六員環を形成してもよい。R3は水素原子、ハロゲン 基、シアノ基、トリフルオロメチル基、カルボキシル基 又はカルボン酸エステル基を、R4はアルキル基を、R 5及びR6は水素原子、アルキル基、アルコキシ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基又はハロゲン基を、Xは一価の酸残基を、YはNH基、O又はSをそれぞれ表すものとする。また、nは0又は1から選ばれる整数であって、nが0のときはR4もXも存在しない。

【請求項3】 化2に示す構造を有する請求項1又は2 に記載のペンソピラン環縮合化合物。ただし、YはNH 基又はOを表すものとする。

[化2]

【請求項4】 化3に示す構造を有する請求項1又は2に記載のベンゾピラン環縮合化合物。ただし、R3は水素原子、ハロゲン基、シアノ基、トリフルオロメチル基、カルボキシル基又はカルボン酸エステル基を、R5は水素原子、アルキル基、アルコキシ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、スルホキシ基又はハロゲン基を、YはNH基またはOを表すものとする。

[化3]

【請求項5】 化4に示す構造を有する請求項1又は2

に記載のベンゾビラン環縮合化合物。ただし、R3は水素原子、ハロゲン基、シアノ基、トリフルオロメチル基、カルボキシル基又はカルボン酸エステル基を、R4はアルキル基を、R5は水素原子、アルキル基、アルコキシ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、スルホキシ基又はハロゲン基を、Xは一価の酸残基を、YはNH基又はOを表すものとする。

【化4】

【請求項6】 請求項1乃至5のいずれかに記載のベンソビラン環縮合化合物を含んでなる光増感剤。

【請求項7】 光増感剤として請求項1乃至5のいずれかに記載のベンゾピラン環縮合化合物を含んでなる光重合用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なペンソピラン 環縮合化合物、とりわけ、波長500nm以上の可視光 に対して光増感能を示すペンゾピラン環縮合化合物に関 する。

[0002]

【従来の技術】近年、光重合が多種多様の分野で頻用されるようになり、その用途は塗料や印刷インキのような印刷分野、プリント基板、超LSI、さらには、ホログラム記録のような電子分野にまで及んでいる。光重合は、光重合性化合物が光照射により光重合体を生成する性質を利用している。光重合性化合物は、一般に、紫外線に感受性を示し、光源には水銀灯のg線やi線、あるいは、高出力アルゴンレーザーの紫外部発振線などが用いられていた。ところが、可視レーザー光を用いる画像記録技術が開発されたことに伴い、最近では、可視光により光重合可能な組成物の需要が高まりつつある。

【0003】前述のとおり、光重合性化合物は紫外線に感受性を示すので、これを可視光で重合させようとすると、光増感剤の使用が不可欠の技術要素になる。光増感剤に望まれる特性としては、記録光波長での吸光係数が大きいこと、種々の光重合性化合物を光増感し得ること、増感効率が高いこと、溶媒に対する溶解性と他の配合成分との相溶性に優れていること、そして保存安定性

【0004】ところで、画像記録に供せられる光重合用組成物においては、通常、光増感剤以外に、光重合性化合物、重合開始剤、バインダー樹脂などが配合される。光増感剤以外の成分は、個々の用途に応じて多種多様の材料のなかから選択される。具体的には、所望の特性を

に優れていることなどが挙げられる。

有する組成物を得るには、先ず光増感剤以外の成分を決定し、次に可視記録光に対して感度が高く、しかも光重合性化合物を効率的に増感する光増感剤を選別する方開が採用される。公知の光増感剤としては、例えば、特別昭54-151024号公報に開示されたメロシアと表、特開昭58-29803号公報に開示されたシーと表、特開昭59-56403号公報に開示されたシーン色素、特開昭63-23901号公報に開示されたクマリン化合物及び特開昭64-33104号公報に開示されたメチレンブルー誘導体などが挙げられる。これらの光増感剤はいずれも一長一短があり、多種多様の成分からなる光重合用組成物にあって前述のような特性を常に発揮し得るようなものはなく、特に波長500nm以上の可視光に対して良好な光増感能を示すものは殆ど知られていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】斯かる状況に鑑み、この発明の第一の課題は、波長500nm以上の可視光に対して光増感能を示す化合物を提供することにある。

【0006】さらに、この発明の第二の課題は、斯かる 化合物の光増感剤としての用途を提供することにある。 【0007】加えて、この発明の第三の課題は、光増感 剤として斯かる化合物を含んでなる光重合用組成物を提

[0008]

供することにある。

【課題を解決するための手段】本発明者が上記諸課題を解決すべく鋭意研究した結果、3-ベンズイミダゾリル-2-イミノクマリン化合物から誘導される一連のベンゾピラン環縮合化合物は波長500nm以上の可視光に対して光増感能を示し、光重合性化合物を可視光により重合させる際の増感剤として極めて有用であることを見出した。

【0009】すなわち、本発明は、前記第一の課題を、 被長500nm以上の可視光に対して光増感能を有する ペンゾピラン環縮合化合物により解決するものである。 【0010】本発明は、前記第二の課題を、このペンゾピラン環縮合化合物を含んでなる光増感剤により解決するものである。

【0011】本発明は、前記第三の課題を、光増感剤として当該ベンゾピラン環縮合化合物を含んでなる光重合用組成物により解決するものである。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明の実施の形態について説明すると、本発明は、波長500nm以上の可視光に対して光増感能を示す新規なベンソピラン環縮合化合物の発見に基づくものである。本発明でいうベンソピラン環縮合化合物とは、それが斯かる波長域の可視光に対して光増感能を示すかぎり、その出所・由来、調製方法は問わない。本発明による好ましいベンソピラン環縮合化合物の一例としては、例えば、下記の化1に示す構造を有す

るものが挙げられる。

[0013]

(化1)

【0014】化1において、 R_1 及び R_2 はそれぞれ直 鎖状又は分枝若しくは置換基を有するアルキル基を意味 するものとし、直鎖状及び分枝を有するアルキル基とし ては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチ ル基、イソプチル基、1-メチルプロピル基、ペンチル 基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、 デシル基、ドデシル基、オクタデシル基などのアルキル 基が、また、置換基を有するアルキル基としては、例え ば、2-プトキシエチル基、2-(2-エトキシ)エト キシエチル基、6-ブロモヘキシル基、2-カルポキシ エチル基、3-スルホキシプロピル基、4-スルホキシ プチル基、2-ヒドロキシエチル基、フェニルメチル 基、4-ブトキシフェニルメチル基、4-ブチルフェニ ルメチル基などが挙げられる。なお、R1とR2の一方 又は両方がそれらの結合している窒素原子の結合するべ ンゼン環と結合して五員又は六員環などの環状構造を形 成してもよい。 R1及びR2が炭素数6個以上のアルキ ル基であるベンゾピラン環縮合化合物は種々の溶剤に対 して良好な溶解性を示し、また、光重合用組成物におけ る他の成分との相溶性も良いという特徴がある。

【0015】さらに化1において、R3は水素原子、ハ ロゲン基、シアノ基、トリフルオロメチル基、カルボキ シル基、又はエチルカルボキシル基、ブチルカルボキシ ル基、オクチルカルボキシル基、4-プチルフェニルカ ルボキシル基、4-ヘキシルシクロヘキシルカルボキシ ル基などのカルボン酸エステル基を表す。 R 4 はメチル 基、エチル基、ブチル基、オクチル基、ドデシル基、オ クタデシル基などのアルキル基を、R5及びR6はそれ ぞれ水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン 基、シアノ基、トリフルオロメチル基又はスルホキシ基 を表す。XはCH3SO4、C2H5SO4、p-CH 3C6H4SO3, Br. I, BF4, PF6, C10 4、(C₆H₅) 3BC₄H₉を始めとする一価の酸残 基を、また、YはNH基または〇を表す。ただし、nは 0又は1から選ばれる整数であって、nが0のときはR 4 もXも存在しない。個々のペンゾピラン環縮合化合物 としては、例えば、化5乃至化15に示す構造を有する ものが挙げられる。

[0016]

【化5】

[0017]

[0018]

【化7】

[0019]

[0020]

【化9】

[0021]

[0022] 【化11]

[0023] 【化12】

[0024]

(C₂H₆)₂N O NH

[0025]

【化14】

[0026]

【化15】

【0027】斯かるベンソピラン環縮合化合物は、通常、化学合成により調製される。一般的には、例えば、適宜の置換基を有する化16に示す構造のサリチルアルデヒドに、適宜の置換基を有する化17に示す構造のベンズイミダゾール誘導体を反応させ、化18に示す基本骨格を有するイミノクマリン誘導体を得る。そして、このイミノクマリン誘導体を中間体として用い、これにマロノニトリルなどを反応させれば、目的とするベンゾピラン環縮合化合物が得られる。なお、斯かる合成方法については、例えば、独国特許公開第2,253,538号明細書などにも記載されている。

[0028]

【化16】

[0029] 【化17】

[0030] 【化18】

【0031】前述のとおり、本発明のベンゾピラン環縮合化合物は波長500nm以上の可視光に対して光増感能を示すので、光重合性化合物に斯かる波長域の光を照射して光重合させる際の光増感剤として極めて有用である。本発明による光増感剤は、通常、光重合性化合物、光重合開始剤及びバインダー樹脂との組成物としての形態で用いられる。ただし、用途によってはバインダー樹脂を含まない形態もある。

【0032】光重合性化合物としては光重合性を有する 通常のモノマー、オリゴマー、プレボリマー及びそれら の混合物が用いられ、これらは、通常、分子内にエチレ ン性二重結合を少なくとも1個有している。個々の光重 合性化合物としては、例えば、エチルアクリレート、ヒ ドロキシエチルアクリレート、エチレングリコールジメ タアクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、ポリ エステルメタアクリレート、ポリウレタンメタアクリレート、ポリ ート、エポキシメタアクリレートなどが挙げられる。

【0033】光重合開始剤としては、例えば、有機過酸化物、2,4,6-トリクロロメチルーs-トリアジン、ペンゾインアルキルエーテル、ピスイミダゾール、鉄ーアレン錯体、チタノセン化合物、N-フェニルグリシン、ジフェニルヨードニウム塩などがある。有機過酸化物の例としては、ジーtーブチルジパーオキシイソフタレート及び3,3,4,4,-テトラキス(tーブチルジオキシカルボニル)ペンゾフェノンを含むパーオキシエステル、2,5-ジメチルー2,5-ビス(tーブチルジオキシ)-3-ヘキサン及びジーtーブチルパーオキサイドを含むジアルキルパーオキサイド、2,5-ビス(ヒドロパーオキシ)-2,5-ジメチルヘキサービス(ヒドロパーオキシ)-2,5-ジメチルヘキサービス(ヒドロパーオキシ)-2,5-ジメチルヘキサ

ン及び t ーブチルヒドロパーオキサイドを含むヒドロパーオキサイド、ブチルー4, 4ーピス(tーブチルジオキシ) パリレート及び1, 1ーピス(tーブチルジオキシ) ー3, 3,5ートリメチルシクロヘキサンを含むパーオキシアセタール、そして、エチルメチルケトンを含むケトンパーオキサイドが挙げられる。これらは、必要に応じて、適宜組合せて用いられる。

【0034】バインダー樹脂も通常一般のものを用いればよく、個々のバインダー樹脂としては、例えば、ポリーNービニルピロリドン、ポリビニルアセテート、ポリビニルプチラール、ポリピニルカルバゾール、ポリスチレン、ポリメチルメタアクリレート、ボリエチレンオキサイド、ポリブチルメタアクリレート、スチレンーマレイン酸エステル、ポリメチルメタアクリレートーメタアクリル酸系、ポリーNービニルピロリドンーグリシジルメタアクリレート系樹脂などが挙げられる。

【0035】本発明による光増感剤は当該ベンゾピラン 環縮合化合物を1種又は2種以上含んでなり、通常、光 重合開始剤に対して0.1乃至10重量部、望ましく は、0. 5乃至5重量部用いられる。したがって、本発 明の光増感剤を含んでなる光重合用組成物は、光増感剤 1重量部に対して、光重合性モノマーを1乃至1.00 0重量部、望ましくは、10乃至500重量部加え、必 要に応じて、さらに、バインダー樹脂を1.000重量 部まで、望ましくは、500重量部含有せしめて調製さ れる。必要に応じて、それ以外に、例えば、ハイドロキ ノン、ピロガロール、2、6 - ジーt - ブチルーp - ク レゾールなどのキノン系又はフェノール系の熱重合禁止 剤や、フタル酸エステルやアジピン酸エステルを含む飽 和又は不飽和カルボン酸エステルを始めとする公知の可 塑剤を配合してもよい。なお、重合方法も特に制限はな く、公知の光ラジカル重合法及び光イオン重合法のいず れも適用することができる。

【0036】以下、本発明の実施の形態につき、実施例に基づき説明する。

[0037]

【実施例1 化5で示されるベンゾピラン環縮合化合物の合成】2-シアノメチルベンズイミダゾール23.3 gと1,1,7,7-テトラメチル-8-ヒドロキシー9-ユロリジルアルデヒド40.6 gをエチルアルコール200mlに溶解し、ピペリジン11mlを加え、24時間加熱還流した。反応物を室温まで冷却し、析出する結晶を濾取した。エチルアルコールで洗浄し、化19で表される中間体を22.1 g得た。

【0038】この結晶を8.3gとり、マロノニトリルを1.3g加え、エチルアルコール80ml中で12時間加熱還流した後、室温まで冷却し、析出する結晶を濾取した。クロロホルムで再結晶し、化5に示す輝緑色結晶を8.0g得た。

【0039】化5に示される化合物の融点は255-2

60 ℃であり、塩化メチレン中で波長 564 n mに吸収極大を示した。重クロロホルム中での 1 H N M R スペクトルは以下の通りである。 δ (T M S、ppm) 8.3 9 (1 H、s)、7.57-7.18 (5 H、m)、3.61-3.22 (4 H、m)、2.01-1.25 (16 H、m)。

【0040】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤として有用である。

[0041]

【実施例2 化6で示されるペンゾピラン環縮合化合物の合成】実施例1の方法により得た化5に示される化合物6gを、濃塩酸50ml中、100℃で24時間加熱して反応させた後、室温まで冷却し、反応物に10%苛性ソーダ水溶液を加えて中和した。析出した結晶を濾取し、蒸留水で洗浄した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、N,N-ジメチルホルムアミドより再結晶したところ、化6に示す濃褐色結晶が2.5g得られた。

【0042】化6に示される化合物の融点は320-326℃であり、塩化メチレン中で波長568nmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での¹HNMRスペクトルは以下の通りである。δ(TMS、ppm)8.46(1H、s)、7.80-7.28(5H、m)、3.74-3.25(4H、m)、2.1-1.20(16H、m)。

【0043】本例のベンソピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0044]

【実施例3 化7で示されるペンゾピラン環縮合化合物の合成】2-シアノメチルペンズイミダゾールと、4-N、N-ジオクチルアミノサリチルアルデヒドを実施例1と同様に反応させて化20で表される中間体を得、次いでマロノニトリルと反応させ化7で表される化合物を得た。

【0045】化7に示される化合物の融点は160-162℃であり、塩化メチレン中で波長552nmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での¹HNMRスペクトルは以下の通りである。δ(TMS、ppm)8.8(1H、m)、8.4(1H、s)、7.9-7.7(1H、m)、7.6-7.2(3H、m)、6.7-6.4(2H、m)、3.5-3.1(4H、m)、2.0-1.1(24H、m)、1.1-0.7(6

【0046】本例のベンソピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0047]

【実施例4 化8で示されるベンゾピラン環縮合化合物

の合成】 5 - シアノー 2 - シアノメチルベンズイミダゾールと、1, 1, 7, 7 - テトラメチルー8 - ヒドロキシー9 - ユロリジルアルデヒドを実施例 1 と同様に反応させて化 2 1 で表される中間体を得、次いでマロノニトリルと反応させ化 8 で表される化合物を得た。

【0048】化8に示される化合物の融点は290-2 93℃である。HPLCでは1対1の2ピークを示し、 各々のピークの吸収スペクトルを測定すると全く同一で あり、568 nm (塩化メチレン中) に吸収極大を示し た。DMSO-d6中での1HNMRスペクトルは以下 の通りである。δ (TMS、ppm) 9.1 (0.5 H, d), 8. 91 (0. 5H, d), 8. 4 (0. 5 H, s), 8. 3 (1. 5H, br), 8. 0 (0. 5 H, d), 7.8 (0.5H, d), 7.6 (0.5 H, dd), 7, 6 (0, 5H, dd), 7, 3 (0, 5H, s), 7. 2 (0. 5H, s), 3. 6-3. 4 (4H, m), 2, 0-1, 8 (4H, m), 1, 7 (3H, s), 1, 7 (3H, s), 1, 4 (6H, s)。吸収スペクトル及び 1 HNMRの結果からこの化 合物は5位乃至6位にシアノ基が結合した異性体の1対 1の混合物とみなされる。

【0049】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0050]

【実施例5 化9で示されるベンゾピラン環縮合化合物の合成】実施例4の方法により得た化8に示される化合物を、実施例2と同様に濃塩酸中反応せしめ、化9で表される化合物を得た。

【0051】化9に示される化合物の融点は350℃以上である。HPLCでは1対1の2ピークを示し、各々のピークの吸収スペクトルを測定すると全く同一であり565nm(メタノール中)に吸収極大を示した。DMSO-d6中での 1 HNMRスペクトルは以下の通りである。 δ (TMS、ppm)9.3-7.5(6H、m)、3.6-3.4(4H、m)、2.0-1.2

(16H,m)。吸収スペクトル及び 1HNMR の結果からこの化合物は 5 位乃至 6 位にシアノ基が結合した異性体の 1 対 1 の混合物とみなされる。

【0052】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤として有用である。

[0053]

【実施例 6 化 10 で示されるベンゾピラン環縮合化合物の合成】 2-シアノメチル-5-トリフルオロメチルベンズイミダゾールと、1, 1, 7, 7-テトラメチル-8-ヒドロキシ-9-ユロリジルアルデヒドを実施例 1と同様に反応させて化 20で表される中間体を得、次いでマロノニトリルと反応させ化 10で表される化合物を得た。

【0054】化10に示される化合物の融点は268-272℃であり、塩化メチレン中で波長565nmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での 1 HNMRスペクトルは以下の通りである。 δ (TMS、ppm) 9.1-7.3 (6H、m)、3.7-3.2 (4H、m)、2.2-1.2 (16H、m)。

【0055】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0056]

表される化合物を得た。

【実施例 7 化11で示されるベンゾピラン環縮合化合物の合成】2-シアノメチルベンズイミダゾールと、4、4-ジメチル-6-ホルミル-5-ヒドロキシー1-ヒドロキシエチル-1、2、3、4-テトラヒドロキノリンを実施例1と同様に反応させて化23で表される中間体を得、次いでマロノニトリルと反応させ化11で

【0057】化11に示される化合物の融点は234-235℃であり、塩化メチレン中で波長547nmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での 1 HNMRスペクトルは以下の通りである。 δ (TMS、ppm) 8.7 (1H、d)、8.6 (1H、S)、7.7 (1H,d)、7.6 (1H,d)、7.3 (2H,m)、6.9 (1H、d)、3.8 (4H、m)、3.5 (2H、m)、1.9 (2H、m)、1.6 (6H、s)。

【0058】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0059]

【実施例8 化12で示されるベンゾピラン環縮合化合物の合成】実施例4の方法により得た化11に示される化合物を、実施例2と同様に濃塩酸中反応せしめ、化12で表される化合物を得た。

【0060】化12に示される化合物の融点は310℃以上であり、塩化メチレン中で波長554nmに吸収極大を示した。DMSO-d6中での¹HNMRスペクトルは以下の通りである。δ(TMS、ppm)8.7(1H、d)、8.6(1H、S)、7.7(1H、d)、7.6(1H、d)、7.3(2H、m)、6.9(1H、d)、3.8(4H、m)、3.5(2H、m)、1.9(2H、m)、1.6(6H、s)。

【0061】本例のベンソピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0062]

【実施例9 化13で示されるベンゾビラン環縮合化合物の合成】化24で示される化合物とジメチル硫酸を5時間120℃で加熱撹拌した。室温まで冷却後アセトンを加え撹拌の後析出結晶を濾取した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後アセトンにて再結晶し

化13で表される化合物を得た。

【0063】化13に示される化合物の融点は235℃であり、メタノール中で波長556nmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での 1 HNMRスペクトルは以下の通りである。 δ (TMS、ppm) 9.2-6.4 (9H、m)、5.1-4.1 (4H、m)、4.5 (3H、s)、3.7 (3H、s)、1.3 (6H、t)。

【0064】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0065]

【実施例10 化14で示されるペンゾピラン環縮合化合物の合成】化5で示される化合物とジメチル硫酸を実施例9と同様に反応し化14で表される化合物を得た。 【0066】化14に示される化合物の融点は185-255℃であり、メタノール中で波長566mmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での1HNMRスペクトルは以下の通りである。 δ (TMS、ppm) 9.2 -7.7 (6H、m)、4.6 (1H、s)、3.7 -3.6 (7H、m)、2.0 -1.3 (16H、m)。 【0067】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤として有用である。

[0068]

【実施例11 化15で示されるベンソビラン環縮合化合物の合成】2-シアノメチルベンズイミダゾールと、8-ヒドロキシー4、4、7、7-テトラメチル-9-トリフルオロアセチルユロリジンを実施例1と同様に反応させて化25で表される中間体を得、次いでマロノニトリルと反応させ化15で表される化合物を得た。

【0069】化15に示される化合物の融点は185-190℃であり、塩化メチレン中で波長585nmに吸収極大を示した。重クロロホルム中での 1 HNMRスペクトルは以下の通りである。 δ (TMS、ppm)8.6 (1H、d)、7.6 (1H、s)、7.4 (1H、d)、7.2 (1H、t)、7.0 (1H、t)、3.4-3.3 (4H、m)、1.9-1.7 (4H、m)、1.7 (3H、s)、1.2 (3H、s)。

【0070】本例のベンゾピラン環縮合化合物は、光重 合性化合物に可視光を照射して重合させる際の光増感剤 として有用である。

[0071]

【実施例12 光重合用組成物】エチルセロソルブ900重量部に光重合性モノマーとしてペンタエリスリトールアクリレートを100重量部、バインダー樹脂としてアクリル酸-メタアクリル酸共重合体を100重量部、そして、光重合開始剤として3、3~,4、4~-テトラ(tーブチルパーオキシカルボニル)ペンゾフェノンを8重量部それぞれ加え、さらに、光増感剤として実施

例1万至11の方法により調製したベンゾピラン環縮合 化合物のいずれかを3重量部加えて11種類の光重合用 組成物を調製した。

【0072】次に、常法にしたがって、この組成物を表面処理した砂目立てアルミ板に均一に塗布して感光層を形成せしめた後、酸素による重合阻害を防止すべく、感光層の外側にポリビニルアルコール層を形成した。そして、500Wキセノン灯をもって、20分間露光した後、常法にしたがって現像した。同時に、本発明のベンゾビラン環縮合化合物に代えて公知のクマリン系光増感剤を用いる系を設け、上記と同様に処置して対照とした。結果を図1乃至9に示す。

【0073】図1乃至9から明らかなように、公知のクマリン系光増感剤が波長380乃至540nmの可視光に対してしか光増感能を示さないところ、本発明のペンソピラン環縮合化合物は約400乃至約700nmという、極めて広い波長域の可視光に対して光増感能を示すことが明らかとなった。特に、長波長側の500nm以上の波長域は、実用上の満足できる光増感剤がなかった領域である。本発明のペンゾピラン環縮合化合物がこのように広い波長域の可視光に対して光増感能を示すことは、光重合用組成物に配合する成分の選択の幅を大いに広げるものである。

[0074]

【発明の効果】以上説明したように、本発明は波長500nm以上の可視光に対して光増感能を示す新規なベンソピラン環縮合化合物の発見に基づくものである。したがって、本発明のベンソピラン環縮合化合物はアルゴンイオンレーザーのみでなく、斯かる波長域の可視光、例えば、ハロゲンランプ、YAGレーザーの第二高調波及びヘリウムーネオンレーザーなどを照射して光重合させる際の光増感剤として極めて有用であり、これら可視光を用いる、例えば、印刷製版用PS版、プリント基板用レジスト、デジタルカラーブルーフ、ホログラム記録、光キュア接着剤、塗料、印刷用インキを始めとする諸分野において多種多様の用途を有する。

【0075】本発明は斯くも顕著な作用効果を奏する発明であり、斯界に貢献すること誠に多大な、意義のある発明である。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明による化5で示されるベンゾピラン環縮 合化合物の光増感能を示す図である。

【図2】本発明による化6で示されるペンゾピラン環縮 合化合物の光増感能を示す図である。

【図3】本発明による化7で示されるベンゾピラン環縮 合化合物の光増感能を示す図である。

【図4】 本発明による化9で示されるベンゾピラン環縮 合化合物の光増感能を示す図である。

【図5】 本発明による化10で示されるベンゾビラン環縮合化合物の光増感能を示す図である。

【図6】本発明による化11で示されるペンゾピラン環 縮合化合物の光増感能を示す図である。

【図7】本発明による化12で示されるベンゾピラン環 縮合化合物の光増感能を示す図である。

【図8】公知の化26で示されるクマリン系光増感剤の 光増感能を示す図である。

【図9】公知の化27で示されるクマリン系光増感剤の 光増感能を示す図である。

【化19】

【化25】

$$(42 \ 6)$$

$$(2 \ 6)$$

$$(2 \ 6)$$

$$(2 \ 6)$$

$$(2 \ 1)$$

$$(2 \ 1)$$

$$(2 \ 2)$$

$$(2 \ 3)$$

$$(2 \ 4)$$

$$(2 \ 5)$$

$$(2 \ 6)$$

$$(2 \ 6)$$

$$(2 \ 7)$$

$$(2 \ 8)$$

$$(2 \ 9)$$

フロントページの続き

(72)発明者 安井 茂男 岡山県岡山市藤田錦566番139 株式会社日 本感光色素研究所内